#### (19) 世界知的所有権機關 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2006年9月8日(08.09.2006)

# (10) 国際公開番号 WO 2006/093269 A1

(51)	国際特許分類:	
	C07D 487/10 (2006.01)	C07C 43/225 (2006.01)
	C07D 223/18 (2006.01)	C07B 53/00 (2006.01)
	C07C 25/18 (2006.01)	

(21) 国際出願番号: PCT/JP2006/304091

(22) 国際出願日: 2006年3月3日(03.03.2006)

(25) 国際出願の言語: 日本語 (26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願2005-059694 2005年3月3日(03.03.2005) JP 特願2005-192757 2005年6月30日(30.06,2005) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 国立 大学法人京都大学 (KYOTO UNIVERSITY) [JP/JP]; 〒6068501 京都府京都市左京区吉田本町 3 6 番地 1 Kvoto (JP), 日本曹達株式会社 (NIPPON SODA CO., LTD.) [JP/JP]: 〒1008165 東京都千代田区大手町二丁 目 2 番 1 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 丸岡 啓二 (MARUOKA, Keiii) [JP/JP]: 〒6068502 京都府京都市 左京区北白川追分町 国立大学法人京都大学大学院理 学研究科内 Kvoto (JP), 久保田 靖 (KUBOTA, Yasushi) |JP/JP|: 〒2500280 神奈川県小田原市高田345日 本曹達株式会社 小田原研究所内 Kanagawa (JP).

(74) 代理人: 志賀正武, 外(SHIGA, Masatake et al.); 〒 1048453 東京都中央区八重洲 2 丁目 3 番 1 号 Tokyo (JP).

(81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO. RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT TZ UA UG US UZ VC VN YU ZA ZM ZW

(84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可 能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FL, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CL, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR. NE. SN. TD. TG).

添付公開書類: 国際調査報告書

2 文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: OPTICALLY ACTIVE AMMONIUM SALT COMPOUND, PRODUCTION INTERMEDIATE THEREOF AND METHOD FOR PRODUCING SAME

(54)祭明の名称:光学活性アンモニウム塩化合物、その製造中間体および製造方法



(57) Abstract: Disclosed is an optically active quaternary ammonium salt compound represented by the formula (1) below. Also disclosed are a production intermediate of such an optically active quaternary ammonium salt compound, and a method for producing such an optically active quaternary ammonium salt compound. (1) (In the formula,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ , and  $R^4$  respectively represent an alkyl group, an aryl group or the like; R and R respectively represent an alkyl group, an alkoxy group or the like; and X represents an anion.)

/続葉有]

## (57) 要約:

本発明は、式(1):

[化1]



(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{2i}$ 、 $R^3$ および $R^4$ は、アルキル基、アリール基等を、 $R^6$ および $R^6$ は、アルキル基、アルコキン基等を、 $X^-$ は、アニオンを示す)

で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物、その製造中間体および製造方法に関する。

WO 2006/093269 1 PCT/JP2006/304091

#### 明細書

光学活性アンモニウム塩化合物、その製造中間体および製造方法 技術分野

[0001] 本発明は、キラル相間移動触媒として有用な光学活性4級アンモニウム塩化合物 に関し、より詳細には、新規な光学活性なスピロ型4級アンモニウム塩と該化合物を 製造するための中間体および製造方法に関する。

本順は、2005年3月3日に出願された特願2005-059694号および2005年6月 30日に出願された特願2005-192757号に基づいて優先権を主張し、その内容を ここに援用する。

#### 背景技術

[0002] 光学活性なスピロ型4級アンモニウム塩に関する化合物については、これまで多く の化合物が知られている。例えば、特許文献1に記載された下記式:

[0003] [KL1]

$$\beta$$
-naph  $\beta$ 

[0004] に示す化合物や特許文献3に配載された化合物は、天然または非天然であることを 問わず、光学活性αーアミノ酸を合成するための相同移動触媒として、この化合物 が極めて有効に機能することが開示されている。しかし、これらの文献に記載された 光学活性なスピロ型4級アンモニウム塩は相異なる置換基を有する2種類の光学活 性ピナフチル誘導体によって構成されるため、高価となり、工業的に用いるには必ず しむ満足されるものではない。

[0005] また、特許文献2には、下記式:

[0006] [4E2]

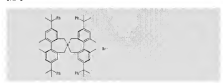
WO 2006/093269 2 PCT/JP2006/304091



に示すような化合物が記載されているが、光学活性体が片側のみであるゆえに、反 応時間が長時間となり工業的に使用するには必ずしも満足されるものではない。

[0007] さらに、特許文献4には、下記式に示すような化合物が記載されているが、これらの 文献に記載されたスピロ型4級アンモニウム塩は、同一の置換基を有する2種の光学 活性ピフェニル誘導体によって構成されるため、触媒設計上の制限があり、工業的 に使用するには必ずしも満足されるものではない。

[0008] [化3]



- [0009] そのため、光学活性 α ーアミノ酸を合成するための相間移動触媒として有効で、製造が容易でかつ実用的な光学活性スピロ型4級アンモニウム塩の開発が望まれている。
- [0010] 特許文献1:特開2001-48866号公報 特許文献2:特開2002-326992号公報 特許文献3:特開2003-81976号公報 特許文献4:特開2004-359578号公報 発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0011] 本発明は、キラル相間移動触媒として有用な光学活性4級アンモニウム塩化合物

WO 2006/093269 3 PCT/JP2006/304091

について、前配の先行技術の問題を解決することにあり、相間移動触媒として、天然 または非天然であることを問わず光学活性アミノ酸合成に優れた効果を有する化合 物および該化合物を工業的に有利に製造できる製造方法を提供することを課題とす る。

#### 課題を解決するための手段

- [0012] 本発明者らは前記課題を解決するために鋭意研究を行い、相異なる置換基を有する2種のピフェニル誘導体から、あるいはピフェニル誘導体とピナフチル誘導体から、構成される光学活性なスピロ型4級アンモニウム塩のなかに、光学活性アミノ酸の合成に優れた効果を有し工業的に有用な触媒となるものを見出し、さらに該4級アンモニウム塩の容易な製造方法を見出すことによって。本業明を完成するに至った。
- [0013] 本発明において、見出したスピロ型4級アンモニウム塩の容易な製造方法は速度 論分割を基盤とし、該製造方法によれば、例えば、原料化合物のピフェニル誘導体 が光学活性を有していなくても、光学活性なアゼビン誘導体と反応させれば、2つの 軸不斉を有する光学活性4級アンモニウム塩化合物を容易に得ることができ、この際 、反応に関与しない一方のピフェニル誘導体を光学活性体として回収することもでき 、また、原料化合物のピフェニル誘導体が光学活性を有していれば、光学活性を有 さないアゼビン誘導体と反応させると、同様に2つの軸不斉を有する光学活性4級ア ンモニウム塩化合物を容易に得ることができ、反応に関与しない一方のアゼビン誘導 体を光学活性体として回収することもできる。
- [0014] さらに、本発明で見出したスピロ型4級アンモニウム塩の容易な製造方法を構成するいまひとつの基盤は、スピロ型4級アンモニウム塩製造のための重要製造中間体であるアゼピン類の簡便な製造方法であり、本製造方法によれば、3,3'ー位に置換基を有する2,2'ーピス(置換メチル)ピアリール化合物にアンモニアを反応させることで、容易に対応するアゼピン類を得ることができる。
- [0015] すなわち、木発明の第一の実施熊様は、式(1):
- [0016] [48:4]

WO 2006/093269 4 PCT/JP2006/304091



[0017] (式中、R<sup>1</sup>は、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC 1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有 していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール 基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、置換基を有していてもよ い直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよ いて7~C16アラルキル基を示し、

R<sup>2</sup>およびR<sup>2</sup>は、それぞれ独立に、水素原子、ハロケン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、R<sup>1</sup>とR<sup>21</sup>またはR<sup>2</sup>とR<sup>21</sup>のいずれかの組み合わせが、結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレン・モノオキキシ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレン・モノオキキシ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレン・モノオキキシ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を形成してもよく、

R<sup>°</sup>およびR<sup>6</sup>は、それぞれ独立して水素原子、置換基を有していてもよいC6~C14 アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基または置換基を有 していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、ここで、R<sup>°</sup>およびR<sup>4</sup>が、同時に水業原 子になることはなく、

R<sup>\*</sup>は、水素原子、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1 ~C8アルコキン基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、または置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基を示し、 WO 2006/093269 5 PCT/JP2006/304091

R<sup>6</sup>は、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C 8アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコ キシ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、または置換基を有してい でもよいC2~C8アルキニル基を示し、また、R<sup>5</sup>とR<sup>6</sup>は結合して置換基を有していて もよい芳香環を形成してもよく、

A環とB環は、同時に同じ置換基を有することはなく、

\*および\*\*は、軸不斉を有する光学活性であることを示し、

X<sup>-</sup>は、アニオンを示す。)で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物に関する

[0018] 式(1)で表される4級アンモニウム塩化合物としては、

R<sup>2</sup>が、水素原子で、R<sup>21</sup>は、ハロゲン原子、ニトロ基、圏検基を有していてもよい直 鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、圏検基を有していてもよいC2~8アル ケニル基、圏換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、圏換基を有していても よいC6~C14アリール基、圏換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1 ~C8アルコキン基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基である 化合物が好ましく。

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>21</sup>が、それぞれ独立に、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしく は環状のC1~C8アルコキシ基である化合物が好ましく。

R<sup>1</sup>が、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基 で、R<sup>2</sup>とR<sup>21</sup>が、結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を 形成する化合物が好ましく、

 $R^1$ および $R^{21}$ が、それぞれ独立に、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状の $C1\sim C8$ アルコキシ基で、 $R^2$ が、水素原子である化合物が好ましく、

R<sup>1</sup>とR<sup>23</sup>が、結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を形成し、R<sup>2</sup>が、水素原子、フッ素原子、塩素原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基である化合物が好ましく、

WO 2006/093269 6 PCT/JP2006/304091

R<sup>1</sup>が、フッ素原子、塩素原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状の C1~C8アルキル基、または置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1 ~C8アルコキシ基で、R<sup>2</sup>とR<sup>21</sup>が、結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキ レンジオキシ基を形成する化合物が好ましく、

R<sup>3</sup>が、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置検されてもよい直鎖、分岐もしくは環状の C1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で置換されてもよいC6~C14ア リール基、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてもよい直鎖、分岐もしくは環状 のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で置換されもよいC3~C8~ テロアリール基、または(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてもよい直鎖、分岐 もしくは環状のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で置換されてもよい いC7~C16アラルキル基を示し、R<sup>4</sup>が、水素原子である化合物が好ましく。

または、R<sup>3</sup>が、水素原子を示し、R<sup>4</sup>が、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されて もよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル、またはC6~C14アリール)で置 換されてもよいC6~C14アリール基、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されても よい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で 置換されもよいC3~C8~テロアリール基、または(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置 換されてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリ ール基)で置換されてもよいC7~C16アラルキル基である化合物が好ましく、

さらに、X<sup>-</sup>が、ハロゲン原子のアニオン、OH<sup>-</sup>、BF<sub>4</sub><sup>-</sup>、PF<sub>6</sub>、HSO<sub>4</sub>、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~6ジアルキル硫酸アニオン、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~6アルキルスルホン酸アニオン、 置換基を有していてもよいC6~14アリールスルホン酸アニオン、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキルスルホン酸アニオンである化合物が好ましい。

[0019] また、本発明の第二の実施態様は、 (i)式(2):

[0020] [化5]

$$R^{21}$$
 $R^{3}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{2}$ 

[0021] (式中、R¹、R²¹、および、R³は、前記と同じ意味を示し、Y²は、脱離基を示す)で表される軸不斉を有する光学活性なピスペンジル化合物またはラセミのピスペンジル化合物;および、

(ii)式(3):

[0022] [化6]

9/

[0023] (式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>21</sup>およびR<sup>3</sup>は、前記と同じ意味を示す。)
で表されるラセミのアゼビン誘導体または光学活性なアゼビン誘導体に関する。

[0024] 本発明の第三の実施態様は、式(4):

[0025] [化7]

[0026] (式中、

Raは、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい

WO 2006/093269 8 PCT/JP2006/304091

C3~C8~テロアリール基または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、Rbは、ハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~8アルケニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、Rb同士が結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基、または置換基を有していてもよい方香環を形成してもよく、mはOまたは1~3の整数を示し、mが2以上である場合、近いに異なる置換基であってもよい。)で表されるビフェニル誘導体にアンモニアを反応させることを特徴とする下記式(5):

#### [0027] [化8]



[0028] (式中、Ra、Rb、mは、前記と同じ意味を示す。)

で表されるアゼビン誘導体の製造方法である。このアゼビン誘導体は式(1)で示される化合物の製造中間体として有用である。

[0029] 本発明の第四の実施態様は、

(i)式(6):

[0030] [化9]



[0031] (式中、Rcは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC

WO 2006/093269 9 PCT/JP2006/304091

1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8ヘテロアリール基、置換基を有していてもよい直線、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、RdとReは、それぞれ独立してハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8アルコキシ基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、Rdは、Rd同士で結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を形成してもよく、nはOまたは1~2の整数を示し、nが2である場合、互いに異なる置換基であってもよい。Y²は前配と同じ意味を示す。)

で表される光学活性なビスベンジル誘導体と、式(7):

# [0032] [化10]



[0033] (Rfはハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8 アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキ シ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよい C2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を 有していてもよいC3~C8~テロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、kは0または1~4の整数を示し、kが2以上の場合、互いに 異なる置換基であってもよく、Rf同士が結合して置換基を有していてもよい方希環を 形成してもよい。)

で表されるラセミのアゼピン誘導体とを、反応させることを特徴とする、式(8):

[0034] [化11]

[0035] (式中、Re、Rd、Re、Rf、n、k、\*および\*\*は、前記と同じ意味を示す。) で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法、および (ii)式(6)で表されるラセミのビスペンジル誘導体と式(7)で表される光学活性なアゼ ビン誘導体を反応させることを特徴とする反応させることを特徴とする式(8)で表され

る光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法である。

[0036] 本発明の第五の実施熊様は、式(9):

[0037] [化12]



[0038] (式中、Rc、Rdおよびnは前記と同じ意味を示す) で表される光学活性なアゼビン誘導体と、下記式(10):

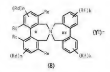
[0039] [化13]

[0040] (Rf、kおよびY<sup>2</sup>は前記と同じ意味を示す)

WO 2006/093269 11 PCT/JP2006/304091

で表されるラセミのビスベンジル誘導体とを、反応させることを特徴とする、下記式(8):

#### [0041] [化14]



[0042] (式中、Rc、Rd、Re、Rf、n、k、\*および\*\*は、前記と同じ意味を示す) で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法、および

(ii)式(9)で妻されるラセミのビスベンジル誘導体と式(10)で妻される光学活性なアゼビン誘導体を反応させることを特徴とする反応させることを特徴とする式(8)で妻される光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法である。

## 発明の効果

[0043] 本発明の光学活性4級アンモニウム塩化合物は、工業的に有利な方法で製造する ことができ、光学活性アミノ酸合成に優れた鮭媒効果を有する。

また、本発明の製造方法によれば、速度論分割により、工業的に有利に光学活性4 級アンモニウム塩化合物を製造することができる。

#### 発明を実施するための最良の形態

[0044] 以下、本発明を詳細に説明する。

本明細書中のハロゲン原子の例としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素の各原子を 挙げることが出来る。

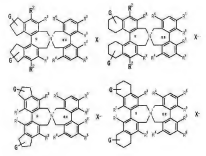
[0045] 置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基の直鎖、 分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基の例として、メチル、エチル、プロピル、イソ プロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル 、ネオペンチル、ヘキシル、イソヘキシル、ヘプチル、イソヘプチル、オクチル、イソオ クチル、シクロプロピル、シクロプロピル、シクロプロピルメチ ル・シクロペンチル、クタロペキシル等を挙げることが出来る。

- [0046] 置換基を有していてもよいC2~8アルケニル基のC2~8アルケニル基の例として、 ビニル、1ープロペニル、2ープロペニル、イソプロペニル、1ープテニル、2ープテニル、3ープテニル、1ーペンテニル、2ーペンテニル、3ーペンテニル、4ーペンテニル、1ーメチルー2ープテニル、1ーメチルー3ープテニル、1, 1ージメチルー2ープロペニル、3ーメチルー2ープテニル、1ーヘキセニル、2ーハキセニル、3ーハキセニル、4ーハキセニル、5ーハキセニル、2ーメチルー1ーペンテニル、3ーメチルー1ーペンテニル、4ーメチルー1ーペンテニル、2ーメチルー2ーペンテニル、3ーメチルー2ーペンテニル、2ーエチルー1ープテニル、3、3ージメチルー1ープテニル、1ーハプテニル、2ーハプテニル、3ーハプテニル、1ーオクテニル、2ーオクテニル、3ーオクテニル、4ーオクテニル等を挙げることが出来る。
- [0048] 置換基を有していてもよいC6~C14アリール基のC6~C14アリール基の例として 、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、1ーアントリル、2ーアントリル、9ーアントリル 、1ーフェナントリル、2ーフェナントリル、3ーフェナントリル、4ーフェナントリル、9ーフ ェナントリル、10ーフェナントリル等を挙げることが出来る。
- [0049] 置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基のC3~C8~テロアリール基としては、同一または異なってN、O、S各原子の1~4個を含む単環、多環または縮合環であり、具体的例として、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、2ーキノニル、3ーキノニル、4ーキノニル、5ーキノニル、6ーキノニル、7ーキノニル、8ーキノニル、2ーインドリル、3ーインドリル、4ーインドリル、5ーインドリル、6ーインドリル、7ーインドリル、2ープリル、3ープリル、2ーチエニル、2ーピロリジル、3ーピロリジル、2ーイミダゾリル、4ーイミダブリル、5ーイミダブリル、2ーオキサゾリル、5ーオキサゾリル、2ーチアブリル、5ーチアブリル等を挙げることが出来る。
- [0050] 置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基の直鎖

- 、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基のアルキル部分は、前配アルキル基と同義であり、具体的例として、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、イソプトキシ、secープトキシ、tertープトキン、ペンチルオキシ、イソペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ、シクロプロポキシ、シクロプロポキシ、シクロプロポキシ、シクロプロポキシ、シクロプロポキシ、シクロプロポキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペキシルオキシ等を挙げることが出来る。

- [0053] ここで、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~6ジアルキル硫酸基および置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~6アルキルスルホン酸のアルキル部分は、前記アルキル基と同義であり、具体的には、ジメチル硫酸およびメチルスルホン酸、エチルスルホン酸、プロビルスルホン酸、ブチルスルホン酸等を例示することができる。
- [0054] 置換基を有していてもよいC6~14アリールスルホン酸基のアリール部分は、前記 アリール基と同義であり、具体的には、フェニルスルホン酸、pートルエンスルホン酸、 ナフチルスルホン酸等を例示することができる。
- [0055] 置換基を有していてもよいC7~C16アラルキルスルホン酸基のアラルキル部分は 、前記アラルキル基と同義であり、具体的には、ベンジルスルホン酸、フェネチルスル ホン酸等を例示することができる。
- [0056] R<sup>5</sup>と称。が結合して形成される置換基を有していてもよい芳香環としては、ベンゼン 環、ナフタレン環等を挙げることが出来る。

#### [0058] [化15]



(式中、Gは置換基を示す。)

[0659] 置換基を有していてもよい $C1\sim6$ アルキレンモノオキキシ基の $C1\sim6$ アルキレンモノオキキシ基としては、 $-O(CH_2)_n$  = または、 $-(CH_2)_nO$ -(式中、nは $1\sim6$ の整数を示す。)で表され、 $R^1$ と $R^2$ 、または $R^2$ と $R^2$ 1が結合した化合物として具体的に以下のような構造の化合物を例示することができる。

[0060] [化16]

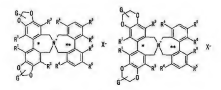
WO 2006/093269 15 PCT/JP2006/304091

(式中、Gは置換基を示す。)

[0061] 置換基を有していてもよい $C1\sim6$ アルキレンジオキキン基の $C1\sim6$ アルキレンジオキキシ基としては、 $-O(CH_2)$   $O-(式中、nは1\sim6$ の整数を示す。)で表され、 $R^1$ と  $R^{21}$ 、または $R^2$ と $R^{21}$ が結合した化合物として具体的に以下のような構造の化合物を 例示することができる。

[0062] [化17]

WO 2006/093269 16 PCT/JP2006/304091



(式中、Gは置換基を示す。)

[0063] また、脱離基は、ハロゲン原子、置換基を有していてもよいC1~C8アルキルスルホニルオキシ基、置換基を有していてもよいC6~C14アリールスルホニルオキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキルスルホニルオキシ基等を示す。

ここで、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキルスル ホニルオキシ基、置換基を有していてもよいC6~C14アリールスルホニルオキシ基 および置換基を有していてもよいC7~C16アラルキルスルホニルオキシ基における 、アルキル部分、アリール部分およびアラルキル部分は、それぞれ前配アルキル、ア リールおよびアラルキルの定義と同義である。

[0064] 置換基を有していてもよい基(C1~C8アルキル基、C2~C8アルキニル基、C6~C14アリール基、C3~C8アルキニル基、C6~C14アリール基、C3~C8 へテロアリール基、C1~C8アルコキシ基、C7~C16アラルキル基、R<sup>5</sup>とR<sup>6</sup>が結合して形成される芳香環、C1~6アルキレン基、C1~6アルキレンジオキキシ基、C1~6ジアルキル硫酸基、C1~6アルキルスルホン酸基、C6~14アリールスルホン酸基、C7~C16アラルキルスルホニルオキシ基、C6~C14アリールスルホニルオキシ基、C6~C14アリールスルホニルオキシ基、C7~C16アラルキルスルホニルオキシ基、C7~C16アラルキルスルホニルオキシ基)およびGの置換基としては、同一または異なって置換数1~6の置換基であって、

フッ素、塩素、臭素原子、ヨウ素等のハロゲン原子;

メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertー ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、イソヘキシル、ヘプチル 、イソヘプチル、オクチル、イソオクチル、シクロプロビル、シクロプチル、2-メチルシ WO 2006/093269 17 PCT/JP2006/304091

クロプロピル、シクロプロピルメチル、シクロペンチル等の直鎖、分岐または環状のC1 ~C8アルキル基:

トリフロロメチル、テトラフロロエチル、ヘプタフロロイソプロビル等の直鎖、分岐また は漿状のC1~C5パーフロロアルキル基:

フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、1ーアントリル、2ーアントリル、9ーアントリル、1ーフェナントリル、2ーフェナントリル等のC6~C14アリール基:

メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロボキシ、ブトキン、イソプトキン、secープトキシ、tertープトキシ、ペンチルオキシ、イソペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ、シクロプロボキシ、シクロプロボキシ、シクロプロピルメトキシ、シクロペンチルオキシ等の直鎖、分岐または環状のC1~C8アルコキシ基:

ベンジル、2-フェニルエチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル等のC7~ C16アラルキル基:

同一または異なってN、O、S各原子の1~4個を含む単環、多環または縮合環であり、具体的例として、2一ピリジル、3一ピリジル、4ーピリジル、2ーキノニル、3ーキノニル、4ーピリジル、5ーキノニル、6ーキノニル、8ーキノニル、8ーキノニル、2ーインドリル、3ーインドリル、4ーインドリル、5ーインドリル、6ーインドリル、7ーインドリル、2ーフリル、3ーフリル、2ーチェニル、3ーチェニル、2ーピロリジル、3ーピロリジル、2ーイミダゾリル、4ーイミダゾリル、5ーイミダゾリル、2ーオキサゾリル、5ーオキサゾリル、5ーオーアゾリル、5ーチアゾリル、5ーチアゾリル、5ーチアゾリルをのC3~C8~テロアリール基等を挙げることができる。

[0065] 前記式(1)で表される化合物(1)の製造中間体として有用な前記式(2)で表される 輸不斉を有するラセミのピスペンジル化合物として、下記式(2a)で表される化合物が 挙げられ、光学活性なピスペンジル化合物として、下記式(2b)で表される化合物が 挙げられる。

[0066] [化18]

WO 2006/093269 18 PCT/JP2006/304091

$$R^{21}$$
 $R^{21}$ 
 $R^{21}$ 

[0067] 式中、

 $R^1$ は前記と同じ意味を示し、

R<sup>26</sup>およびR<sup>218</sup>は、それぞれ独立に、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、置換基を有していてもよいに鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、

R<sup>31</sup>は、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、

Y'は、脱離基を示し、好ましくは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよいC1~C 8アルキルスルホニルオキシ甚、置換基を有していてもよいC6~C14アリールスルホ ニルオキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキルスルホニルオ キシ基を示す。

## [0068] [化19]

$$R^{2}$$
  $R^{2}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{2}$   $R^{3}$   $R^{3}$ 

[0069] 式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2a</sup>、R<sup>21a</sup>、R<sup>31</sup>、Y<sup>1</sup>および\*は、前記と同じ意味を示す。

[0070] 前記式(1)で表される化合物(1)の製造中間体として有用な前記式(3)で表される

ラセミのアゼビン誘導体として、下配式(3a)で表される化合物が挙げられ、光学活性なアゼビン誘導体として、下記式(3b)で表される化合物が挙げられる。

[0071] [化20]

[0072] 式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>21</sup>およびR<sup>3</sup>は、前記と同じ意味を示す。

[0073] [化21]

[0074] 式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>21</sup>、R<sup>3</sup>および\*は、前記と同じ意味を示す。

[0075] 前記式(1)と下記式(1')で表される光学活性(鏡像関係にある軸不斉化合物の一方が他方に対して過剰)な4級アンモニウム塩化合物は、光学活性な軸不斉ピフェニル基と光学活性な軸不斉ピナフチル基、あるいは、光学活性な2種類の軸不斉ピフェニル基によって構成されるために、該化合物は、軸不斉の光学活性を示す記号に従えば、4種類の異性体S, S一体、R, R一体、S, R一体、R, S一体が存在し、これらのいずれもが本発明に含まれる。

[0076] 本発明の4級アンモニウム塩化合物(1')は、例えば、以下のいずれかの方法で製造することができる。

(i)ラセミのビスベンジル化合物(2a')と光学活性アゼピン誘導体(5b)を反応させる

[0077] [{E22]

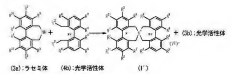
WO 2006/093269 20 PCT/JP2006/304091

$$R^2$$
  $R^3$   $R^4$   $R^5$   $R^6$   $R^2$   $R^4$   $R^6$   $R^7$   $R^8$   $R^8$ 

(2a');ラセミ体 (5b) 光学活性体 (1')

- [0078] (ii)光学活性ビスペンジル化合物(2b')とラセミのアゼピン誘導体(5a)を反応させる
  - (2b');光学活性体+(5a);ラセミ体→(1')+(5b);光学活性体
  - (iii)ラセミのアゼピン誘導体(3a)と光学活性ピフェニル誘導体(4b)を反応させる。

# [0079] [化23]



- [0080] (iv)光学活性アゼピン誘導体(3b)とラセミのピフェニル誘導体(4a)を反応させる。 (3b):光学活性体+(4a):ラセミ体→(1')+(4b):光学活性体
- [0082] 本反応におけるラセミ体は、光学活性体に対して、1.0~10倍モル使用することができ、特に工業的には1.5~3.0倍モル使用することが好ましい。
- [0083] 本反応は、溶媒存在下または無溶媒で行うことができる。使用できる溶媒としては、

反応に不活性な溶媒であれば特に限定されず、例えばベンタン、ヘキサン、ヘブタン、ベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素系溶媒、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン系溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール類、アセトニトリル、プロピオンニトリル等のニトリル系溶媒、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、N、Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の非プロトン性極性溶媒、水およびこれらの溶媒を二つ以上混合した混合溶媒系が挙げられる。

- [0084] 塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等の無機塩基、ビリジン、トリエチルアミン、
  N、N・ジメチルアニリン、4・ジメチルアミノビリジン、N・メチルゼロリジン、N・メチルモルポリン、1、8・ジアザビンクロ(5.4.0)ウンデカーフ・エン等の有機塩基等が挙げられる。用いられる塩基の使用量は、光学活性ビナフチル誘導体または光学活性ビフェニル誘導体に対し、通常1~10倍モル、好ましくは1~3倍モルである。
- [0085] 本反応の温度は、-78℃~200℃の範囲で、好適には-20℃~100℃の範囲である。反応時間は、反応試剤の量および温度等により異なるが、30分~100時間の範囲である。
- [0086] 製造中間体であるビスベンジル化合物(2a')、(2b')とビフェニル誘導体(4a)、(4b)は、特開2003-327566、特開2004-359578等に配載の方法に従って、対応する原料から製造することができる。
- [0087] 一方、製造中間体のアゼピン誘導体(3a)、(3b)、(5a)、(5b)は、下記に記述する ところに従い、製造することができる。
- [0088] 即ち、特開2004-359578を参考に公知物質から製造されるビスアニリン類(12) をハロゲン化し、得られる3,3'ージハロゲノー2,2'ージアニリン類(13)を、特開20 01-48866等に記載のSuzukiカップリングの条件下(J. Organomet. Chem. (1 999年)、576、147参照)、に反応させて3,3'ージ置換-2,2'ージアニリン類(14 )を得る。

[0089] [{k:24]

$$R^{2}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{2$ 

(式中、 $X^1$ はハロゲン原子を示し、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{21}$ および $R^3$ は、前記と同じ意味を示す。

- [0090] ハロゲン化試薬の例としては、Nープロモコハク酸イミド(NBS)、Nークロロコハク酸 イミド(NCS)、Nーヨウドコハク酸イミド(NIS)、臭素、塩素、ヨウ素等を挙げることが できる。ここで使用できる溶媒としては、反応に不活性な溶媒であれば特に限定され ず、例えばベンタン、ヘキサン、ヘブタン、ベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水 素系溶媒、ジクロロメタン、1、2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロ ゲン系溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール類、これらの溶媒を二つ以上混 合した混合溶媒系が挙げられる。反応は、室温から溶媒の沸点まで適宜な温度で行 うことができる。
- [0091] 次に、3,3'ージ懺換-2,2'ージアニリン類(14)のアミノ基を亜硝酸塩の使用によりハロゲン原子に変換し3,3'ージ懺換-2,2'ージハロゲン体(15)とし、これを一酸化炭素-Pd触媒で処理すれば3,3'ージ置換-2,2'ージエステル体(16)が得られる。
- [0092] 亜硝酸塩によるアミノ基のハロゲン原子への変換は、特開2004-359578に記載の方法を参考に、3、3'-ジ置換-2、2'-ジハロゲン体(15)の3、3'-ジ置換-2、2'ージエステル体(16)への変換は、Synlett、(1998年)2、183の方法を参考にして行うことができる。

### [0093] [{E25]

(式中、 $X^2$ はハロゲン原子を示し、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^2$ 1および $R^3$ は、前記と同じ意味を示す。

WO 2006/093269 23 PCT/JP2006/304091

)

[0094] また、既知化合物あるいは公知の方法で誘導可能なピフェニルー2, 2'ージエステ ル体(14')を前記に準じた方法で、ハロゲン化・鈴木カップリング反応をおこなって、 3, 3'ージハロゲノピフェニルー2, 2'ージエステル体(15')を経由し、3, 3'ージ置 換ー2, 2'ージエステル体(16)を得ることもできる。

## [0095] [4E26]

(式中、 $X^1$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{21}$ および $R^3$ は、前記と同じ意味を示す。)

[0096] 3,3'-ジ世炎-2,2'-ジエステル体(16)を日本化学会編第4版実験化学講座 20巻、10~141頁(丸善)に記載の方法によって還元すれば、3,3'-ジ世換-2, 2'-ビスヒドロキシメチル体(17)を得ることができる。

#### [0097] [4E27]

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{21}$ 、および $R^3$ は、前記と同じ意味を示す。)

[0098] 次いで、3、3'-ジ置換-2、2'-ビスヒドロキシメチル体(17)の水酸基を日本化 学会編第4版実験化学講座19巻、438~445頁(丸善)に記載の方法を参考に、ハ ロゲン原子等の脱離基に変換し、ビスペンジル化合物(2a')を得る。

[0099] [{K28]



- [0100] (式中、Y²は脱離基を示し、R¹、R²、R²¹およびR³は、前記と同じ意味を示す。)
  ここで、上記Y²における脱離基としては、ハロゲン原子、pートルエンスルホニルオキシ、メタンスルホニルオキシ等が挙げられる。
- [0101] 一方、3,3'ージ置換-2,2'ージハロゲン体(15)は、文献(J. Mol. Catal.,19 90,60,343)に準じた方法で、3,3'ージ置換-2,2'ージメチル体(17')に変換 でき、(17')を一般的なハロゲン化条件に付すことによってビスペンジル化合物(2a') )を得ることもできる。

## [0102] [化29]

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^{21}$ 、 $R^3$ 、および $Y^2$ は、前記と同じ意味を示す。)

- [0103] さらに、例えば、文献(J. Chem. Soc., 1950, 711)等を参考に合成可能な6, 6 'ージアルコキシー2, 2'ージメチルビフェニル誘導体(14'')に、前配に準じた方法で、ハロゲン化・鈴木カップリング反応をおこなって、6, 6'ージアルコキシー3, 3'ージ置換ー2, 2'ージメチル体(17'')を得て、(17'')は(17')と同様の処理で(2a')に対応するビスペンジル化合物(2a'')に誘導できる。
- [0104] [化30]

[0105] (式中、R<sup>ni</sup>は、アルコキシ基を示し、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>21</sup>、および、Y<sup>2</sup>は、前配と同じ意味を示す。)

[0106] また、ジオール類(18)から、文献(J. Am. Chem. Soc., 121, 6519(1999).) に従って、ビフェニル誘導体類(4a)を得ることができる。

[0107] [化31]

- [0108] (式中、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>およびY<sup>2</sup>は、前記と同じ意味を示す。)
- [0109] 前記のビスベンジル化合物(2a')およびビフェニル誘導体類(4a)の合成法は、これらに対応する光学活性化合物(2b')および(4b)にも、適用できる。
- [0110] これらのピフェニル類にアンモニアを反応させることによって、アゼピン誘導体(3a) 、(3b)、(5a)、または(5b)を製造することができる。

## [0111] [化32]

- [0112] (式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、XおよびX<sup>3</sup>は、前記と同じ意味を示し、(\*)と (\*\*)はそれぞれ化合物番号にbがつく場合に光学活性であることを示す。)
- [0113] 本反応は、ビフェニル類とアンモニアのそれぞれの溶媒溶液同士、あるいは、いずれか一方を直接他方の溶媒溶液に作用させて、行うことができる。

使用される溶媒は、ビフェニル類とアンモニアに反応しなければ特に制限はないが、例えばペンタン、ヘキサン、ヘブタン、ペンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素 系溶媒、ジクロロメタン、1、2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン系溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール類、アセトニトリル、プロビオンニトリル等のニトリル系溶媒、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、N、Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の非プロトン性極性溶媒、水、およびこれらの溶媒を二つ以上混合した混合溶媒系が挙げられる。また、アンモニアを溶解させる溶媒もアンモニアと反応しなければ特に制限はない。例えばペンタン、ヘキサン、ヘブタン、ペンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素系溶媒、ジクロロメタン、1、2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン系溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール類、アセトニトリル、プロビオンニトリル等のニトリル系溶媒、ジスチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、N、N・ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の非プロトン性極性溶媒、水、およびこれらの溶媒を二つ以上混合した混合溶媒系が挙げられる。

[0114] 反応は方法に特に制限はないが、例えば、アンモニアを気体または液体で直接ビフェニル類の溶液中に加えるか、アンモニアの前記溶媒溶液をビフェニル類の溶液に流下することによって、行うことができる。

溶媒とピフェニル類の混合比率には特に制限はないが、1:1~100:1(体積:重量)で、適宜に設定できる。アンモニアも同様に任意の濃度で使用可能である。 ピフェニル類とアンモニアのモル比は、1:0.2から1:10、好ましくは1:1~1:5で

反応温度は、-70°C~溶媒の沸点まで、好ましくは-20°C~40°Cである。

ある。

- [0115] 反応後、未反応アンモニアを留去させたのち、必要に応じて、抽出、洗浄、蒸留、 カラムクロマトグラフィー、乾燥、再結晶等、公知慣用の方法により、アゼビン誘導体 類を分離精製することができる。
- [0116] 光学活性4級アンモニウム塩化合物(1)の製造は以下のように、一般的なNーベンジル化反応条件に従って行うことができる。
  - (a)光学活性ビスベンジル化合物(2b')と光学活性アゼピン誘導体(5b)を反応させ

- る。または、
- (b) 光学活性ビフェニル誘導体(4b) と光学活性アゼピン誘導体(3b) を反応させる。
- [0117] また、光学活性4級アンモニウム塩化合物(1)の製造は速度論分割法によっても行うことができる。すなわち、以下のように、ラセミ基質と光学活性基質とを反応させることで実施できる。
  - (i)ラセミのビスペンジル化合物(2a')と光学活性アゼピン誘導体(5b)を反応させる
  - (ii) 光学活性ビスベンジル化合物(2b')とラセミのアゼビン誘導体(5a)を反応させる
  - (iii)ラセミのアゼピン誘導体(3a)と光学活性ピフェニル誘導体(4b)を反応させる。または、
  - (iv) 光学活性アゼピン誘導体(3b)とラセミのビフェニル誘導体(4a)を反応させる。
- [0118] 前記の2種類の基質の反応は、適当な溶媒中、塩基の存在下に、容易に実施する ことができる。
- [0119] ここで、溶媒は、反応に関与しなければその種類にかかわらず使用できる。例えば 、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、ペンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素系溶媒、 ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン系溶媒 、メタノール、エタノール等のアルコール類、アセトニトリル、プロピオンニトリル等のニ トリル系溶媒、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶 媒、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の非プロトン性核性溶媒、 およびこれらの溶媒を二つ以上混合した混合溶媒系が挙げられるが、本反応は相間 移動反応条件においても実施可能であるので前記の溶媒中で水に不溶な溶媒と水 を組み合わせた溶媒系も使用できる。
- [0120] 使用され得る塩基は、一般の無機塩基が使用可能であるが、より好ましくは、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、および、炭酸カリウムが挙げられる。
- [0121] 反応は溶媒中あるいは溶媒系中機件して、塩基存在下に、溶媒または溶媒系の凝固点から沸点までの間で実施できる。反応温度は、好ましくは−20℃~80℃である。反応時間は反応温度により、適宜に調整できるが、30分から12時間で終了させる。

ことができる。

- [0122] この際、上配反応溶媒容積は、2種類の基質の合計重量に対して、容積(mL)/ 重量(g)比で、好ましくは1倍~100倍、より好ましくは5倍~50倍である。
- [0123] 前記の2種類の基質の仕込みモル比は、一般的なNーベンジル化反応条件の場合には、好ましくは1:1であるが、入手しやすい基質を適宜増やしたほうが、より好ましい結果が得られる。速度論分割法による場合には、好ましくは、光学活性体:ラセミ体が1:2~1:5であり、より好ましくは1:2~1:3である。
- [0124] 塩基は、一般的なNーベンジル化反応条件の場合には、反応系中に存在する脱 離基Y°に対して、好ましくは1当量~6当量、より好ましくは1当量~3当量用いれば よく、速度酶分割法による場合には、アゼビン誘導体が光学活性体ならば反応系中 に存在する脱離基Y°に対して、好ましくは1当量~6当量、より好ましくは1当量~3 当量であり、アゼビン誘導体がラセミ体ならば、反応系中に存在する脱離基Y°に対し て、好ましくは0当量~4当量、より好ましくは0当量~1当量である。
- [0125] このようにして製造される、化合物(1)は、αーアミノ酸誘導体の不斉アルキル化に おいて相関移動触媒として使用された場合、高い光学純度を有する反応生成物を 与えることができる。
- [0126] 以下、実施例と参考例により本発明をより具体的に説明するが、本発明の技術的 範囲はこれらの例示に限定されるものではない。 実施例 1
- [0127] 2', 2''ービス(プロモメチル)-3, 4, 5, 3''', 4''', 5'''ーヘキサフルオロー4 ', 5', 4'', 5''ーテトラメチルー(1, 1';3', 3'';1'', 1''')クアテルフェニル(22) )の製造
- [0128] [4E33]

WO 2006/093269 29 PCT/JP2006/304091

[0129] 化合物(20) (156mg, 0. 27mmol)をTHF(5mL)溶媒に溶かし、0℃に冷やした 後、LiAlH<sub>4</sub>(31mg, 0. 81mmol)を加えた。混合物をゆっくりと室温まで昇温させた 後、更に5時間撹拌を行った。その後、反応溶液を氷水に注ぐことにより反応を終了 させ、更に抽出・乾燥・濃縮操作を行うことによりアルコール体(21)を得た。アルコー ル体(21)をこれ以上の精製操作を行うことなく、CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(5mL)に溶解させ、PBr<sub>3</sub>( 0. 26mL, 0. 6mmol)を0℃にて滴下した。反応溶液を室温にて2時間撹拌した後 氷水に注ぎ、反応を終了させ、更に塩化メチレンを用いて抽出し、乾燥・濃縮を経た 後、カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)にて精製を行い、化合 物(22)を得た(137mg, 0. 21mmol, 収率77%)。

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>)、δ 7. 15(2H, d, J=6. 6Hz, ArH), 7. 12(2 H, d, J=6. 6Hz, ArH), 7. 09(2H, s, ArH), 4. 03(4H, d, J=2. 4Hz, ArC H<sub>2</sub>), 2. 37(6H, s, ArCH<sub>3</sub>), 1. 97(6H, s, ArCH<sub>3</sub>) 実施例 2

[0130] 1, 2, 10, 11ーテトラメチルー4, 8ービス(3, 4, 5ートリフルオロフェニル)ー6, 7 ージヒドロー5Hージベンソ(c, e)アゼピンの製造

#### [0131] [{K:34]

WO 2006/093269 30 PCT/JP2006/304091

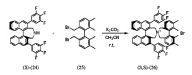
[0132] 化合物(22)(65mg, 0. 1mmol)と25%アンモニア水0. 2mLをアセトニトリル溶 媒中、室温にて24時間撹拌を行った。反応終了後、抽出・乾燥・濃縮を経た後カラ ムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン=1:10)にて精製を行い、化合物(23) )を得た(51mg, 0. 1mmol, 収率100%)。

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CD<sub>3</sub>OD),  $\delta$  7. 31(2H, s, ArH), 7. 24(2H, d, J=6.6Hz, ArH), 7. 21(2H, d, J=6.6Hz, ArH), 4. 14(2H, d, J=13.8Hz, ArCH<sub>2</sub>), 3. 46(2H, d, J=13.8Hz, ArCH<sub>2</sub>), 2. 43(6H, s, ArCH<sub>3</sub>), 2. 09(6H, s, ArCH)

## 実施例3

[0133] 光学活性4級アンモニウム塩化合物(26)(ホモ)の製造

#### [0134] [化35]



[0135] 炭酸カリウム(140mg) 存在下、アセトニトリル溶媒中、キラルな二級アミン(24)(56 mg)と該アミンに対して2.1等量のラセミのジプロモメチルビフェニル(25)(80mg)とを室温にて12時間撹拌を行った。反応終了後、抽出・カラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=10:1)にて精製を行い、光学的に純粋な(S, S) - (26)を得た(74mg, 収率85%)。

$$[\alpha]_{\alpha}^{22} = +25.6^{\circ}$$
 (c1.0, CHCl)

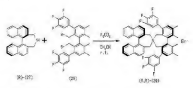
 $^{1}\text{H NMR(300MHz, CDCl}_{3}), \delta\,8.\,21(2\text{H, s, ArH}), 8.\,08(2\text{H, d, J=8.}\,4\text{Hz, ArH}), 7.\,205-7.\,60(8\text{H, m, ArH}), 7.\,09(2\text{H, d, J=8.}\,7\text{Hz, ArH}), 6.\,71(2\text{H, d, J=7.}\,8\text{Hz, ArH}), 6.\,02(2\text{H, d, J=7.}\,8\text{Hz, ArH}), 4.\,71(2\text{H, d, J=13.}\,8\text{Hz, ArCH}_{2}), 4.\,50(2\text{H, d, J=14.}\,1\text{Hz, ArCH}_{2}), 4.\,04(2\text{H, d, J=13.}\,5\text{Hz, ArCH}_{2}), 3.\,49(2\text{H, d, J=13.}\,2\text{Hz, ArCH}_{2}), 2.\,30(6\text{H, s, ArCH}_{2}), 1.\,88(6\text{H, s, ArCH}_{2}), 1.\,88(6\text$ 

WO 2006/093269 31 PCT/JP2006/304091

#### 実施例 4

[0136] 光学活性4級アンモニウム塩化合物(29)(ホモ)の製造

#### [0137] [{k36]



[0138] 実施例1と同様の方法で、炭酸カリウム(140mg)存在下、アセトニトリル溶媒中、キ ラルな二級アミン(27)(56mg)と、該アミンに対して2.1等量のラセミのジプロモメチ ルピフェニル(28)(80mg)とを室温にて12時間撹拌を行った。反応終了後、抽出・ カラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=10:1)にて精製を行い、光学的 に純粋な(R, R) - (29)を得た(82mg, 収率94%)。

$$[\alpha]_{23} = -120.2^{\circ}$$
 (c1. 0, CHCl\_)

 $\label{eq:continuous} ^{1}\text{H NMR}(300\text{MHz}, \text{CDCl}_{_{3}}), \ \delta \ 7.\ 92(2\text{H}, \ \text{d}, \text{J=8}.\ 4\text{Hz}, \text{ArH}), \ 7.\ 20-7\\ .\ 57(12\text{H}, \ \text{m}, \text{ArH}), \ 7.\ 11(2\text{H}, \ \text{d}, \text{J=8}.\ 4\text{Hz}, \text{ArH}), \ 6.\ 32(2\text{H}, \ \text{d}, \text{J=8}.\ 7\text{Hz}, \text{ArH}), \ 4.\ 55(2\text{H}, \ \text{d}, \text{J=13}.\ 8\text{Hz}, \text{ArCH}_{_{2}}), \ 4.\ 47(4\text{H}, \ \text{d}, \text{J=14}.\ 1\text{Hz}, \text{ArCH}_{_{2}}), \ 4.\ 47(4\text{H}, \ \text{d}, \text{J=14}.\ 1\text{Hz}, \text{ArCH}_{_{2}}), \ 4.\ 47(4\text{H}, \ \text{d}, \text{J=12}.\ 9\text{Hz}, \text{ArCH}_{_{2}}), \ 4.\ 47(4\text{H}, \ \text{d}, \text{J=14}.\ 1\text{Hz}, \text{ArCH}_{_{2}}), \ 4.\ 47(4\text{H}$ 

### 実施例 5

[0139] 光学活性4級アンモニウム塩化合物(45)の製造

WO 2006/093269 32 PCT/JP2006/304091

[0141] 化合物(40)(1.97g, 4.37mmol)とNープロモスクシンイミド(2.33g, 13.1mmol)をクロロホルム(20mL)溶媒中、室温にて12時間反応させた。反応終了後、酢酸エチルを用いて抽出し、乾燥・濃縮を経た後、カラムクロマトグラフィーにて精製を行い、(酢酸エチル:ヘキサン=1:3)化合物(41)を得た(収率94%)。

<sup>1</sup>H NMR(300 MHz, CDCl<sub>3</sub>), δ 3. 96(6H, s, ArCO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 3. 94(6H, s, ArOCH<sub>4</sub>), 3. 79(6H, s, ArOCH<sub>4</sub>), 3. 94(6H, s, ArOCH<sub>4</sub>)

- [0142] 化合物(41)から(45)は、参考例7、実施例1および実施例4の方法に従い合成した。
- [0143] [化38]

$$(41) \frac{PB_{1}}{PB_{1}CH_{2}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{OMe} \\ \text{MeO} \\ \text{OZeMe} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{OZeMe} \\ \text{DMSEHJO} \\ \text{reflix} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{MeO} \\ \text{OZeMe} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{LiAIH}_{4} \\ \text{MeO} \\ \text{CH}_{4}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{T.I.} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{MeO} \\ \text{OMe} \\ \text{OMe} \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{T.I.} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{MeO} \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{T.I.} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{T.I.} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{T.I.} \end{array}}_{\text{MeO}} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{T.I.} \end{array}}_{\text{CH}_{2}C } \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{T.I.} \end{array}}_{\text{CH}_{2}C } \underbrace{\begin{array}{c} \text{CMe} \\ \text{CH}_{2}C \\ \text{$$

[0144] 化合物(42)(収率80%)

 $^1$ H NMR(300MHz, CDCl  $_3$  ),  $\delta$  6. 90 – 6. 95(4H, m, ArH), 3. 98(6H, s, ArCO  $_2$ CH  $_3$  ), 3. 85(6H, s, ArOCH  $_3$  ), 3. 70(6H, s, ArOCH  $_3$  ), 3. 27(6H, s , ArOCH )

WO 2006/093269 33 PCT/JP2006/304091

## [0145] 化合物(44)(化合物(42)からの収率81%)

 $^1\text{H}$  NMR(300MHz, CDCl  $_{\!\!J}$  ,  $\delta$  6, 95–7, 15(4H, m, ArH), 3, 90–4, 00 (4H, m, ArCH  $_{\!\!Q}0-$ ), 3, 95(6H, s, ArOCH  $_{\!\!J}$ ), 3, 87(6H, s, ArOCH  $_{\!\!J}$ ), 3, 73(6H, s, ArOCH )

化合物(45)(収率83%)

$$[\alpha]_{\alpha}^{22} = -89.55^{\circ}$$
 (c 0.22, CHCl)

 $\label{eq:hammadef} $^{1}$H NMR(300MHz, CDCl_{3}), $66.75-8.00(12H, m, ArH), 6.47(4H, d, J=8.4Hz, ArH), 4.65(2H, d, J=14.1Hz, ArCH_{2}), 4.44(2H, d, J=12.6Hz, ArCH_{2}), 4.40(2H, d, J=13.5Hz, ArCH_{2}), 4.11(6H, s, ArOCH_{3}), 3.91(6H, s, ArOCH_{3}), 3.75(6H, s, ArOCH_{3}), 3.61(2H, d, J=13.8Hz, ArCH_{2})$ 

## 実施例 6

# [0146] [化39]

# [0147] アミン(61)の製造

化合物(60)(30mg, 0. 043mmol)をアセトニトリル2mLに溶かし、25%アンモニア水溶液を0. 1-0. 2ml滴下する。反応混合物を室温にて48時間攪拌した後、濃縮して溶媒を除去し、酢酸エチルにて抽出する。乾燥・濃縮を行なったのち、カラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=15:1)にて精製を行い、目的物(61)を得た。(20mg, 0. 036 mmol, 84%)

[0148] 上記実施例を含め、本発明化合物を表1~表4に記載する。

[0149] [表1]

光学活性4級アンモニウム塩(1)



	備売	% ₩	R,R体	\$, S( <b></b>
	物性低光度	[α, b <sup>28</sup> =+25.8° લા 0,0HOb,)	(c1.0,CHC18)	[α] <sub>F</sub> **=+25 6° (c1.0,CHCl <sub>2</sub> )
	X 物性値(1 HNMR, 300MHz, CDCI,)	7.857(04)44-)8.080414J-18-14-44-1, 7.805(44)4-38-14-44-1, 8.17644J-13-18-4418.08044,4-17-84-4, 8.17644J-13-18-4418.08044,4-18-18-4-1, 14.118-46-44,40044,4-135 te.Achy, 3.80614J-132 te.Achy,2.30644, Achy).88681s.Achy	67.80244.364 #A-4419.20-757/81/n   (a.f. <sup>26</sup> -1002' Mn/1) (1044.364 #A-4419.80244.457) (c.f. 0.c.co)   F-4744.4570244.458   c.f. 0.c.co)   F-4744.4570244.458   c.f. 0.c.co)   F-4744.4570244.458   c.f. 0.c.co)   F-4744.4570244.459   c.f. 0.c.co)   SIGUAL_3-12.844.40-402.45644.40-402   SIGUAL_3-12.844.40-402.45644.40-402   SIGUAL_3-12.844.40-402.45644.40-402   SIGUAL_3-12.844.40-402   SIGUAL_3-12	0.00000000000000000000000000000000000
	×	à	à	à
	\$	3,4,5-F3-C8H2	Ξ	3,5-(CF3)2-C6H2
i.F	23	I	3,5-F3-C8H2	н
	<u>1</u> 24	We	φ	We
	뫋	I	I	п
		1		
	化合物心 R1	26 We	29 1%	30 We

[0150] [表2]

(度) (備名	CI3)	88.55* (C2) R,S <b>4</b>	R.8体と -63.125。 R.R体の Cl <sub>2</sub> ) 2.11混合 物		
物性(旋光度)	(c0.15,CHCl3)	(c 0.22,CHCtd)	[ а ]D22=- (с0.48,СН		
物性像("HNMAR, 300MHz, CDCIs)	6 822(24,44),806(24,48,44), 7.64(24,4,47,24),241,441,891,780(124,44), AH),580(24,4,4,784,441,485(24,44),441,441,485(24,44),481,481,481,481,481,481,481,481,481,481	\$6.75-8.00(12H,mAnH),6.47(HH,d. 1-0.84142,MH,5.66(CH,d.)-4.1142,ACH2),4. 44(2)H,d.=12.842,ACH2),4.4(2)H,d.=12.842,ACH2),4.4(2)H,d.=12.842,ACH2),4.4(3)H,d.=12.842,ACH2),4.11(HH,GATOCHS),3.91(GH,GATOCHS),3.91(GH,GATOCHS),4.4CH2,ACH2,4.11(GH,GATOCHS),3.81(GH,GATSHY,ACH2),4.842,ACH2,ACH2,ACH2,ACH2,ACH2,ACH2,ACH2,ACH	6 878(2H4AH), 8.17(2H <sub>2</sub> AH)/7.01-728 (19th <sub>2</sub> AH), 8.11(2H <sub>2</sub> AH), 7.10(2H <sub>2</sub> AH), 7	6 7.08-7.88 (32H, m, ArH), 6.15 (8H, d, J = 8.4 Hz, ArH), 486 (3H, d, = 1.58 Hz, ArCH2), 469 (3H, d, = 1.8 Hz, ArCH2), 468 (3H, d, = 1.82 Hz, ArCH2), 369 (3H, d, J = 182 Hz, ArCH2), 369 (3H, d, J = 182 Hz, ArCH2), 340 (6H, e, arCH2), 341 (6H, e, arCH2), 342 (6H, e, arCH2), 342 (6H, e, arCH2), 344 (6H, e,	
×	ŭ	ä	. ä	à	ĕ
R4	3,4,5 - F3 - C6H2	I	9.5-(CF3)2-C6H2 Br	I	1
R3	r	3,4,5-F3-C6H2	I	C6H5	4-CF3-C6H4 4-CF3-C6H4
R21	Me	ОМе	ОМе	CBHS	4-CF3-C6H4
R2	r	ЭМе	ОМе		
		45 OMe OMe OMe	45 OMc OMe OMe	47 OMe H	OW A
化合物No R1	31 Me	284	45	1	8

[0151] [表3]

TO STATE OF THE ST	-	80	121	63	RA	K 操作体(HNMB BOOMHz CDCL.)	物件(旋光膜)	米總
49	0		4-F-C6H4	4-F-C6H4		4H, m, 8H, m,		
20	H 9WO 09	I	3-СF3-С6Н4	3-CF3-C6H4	ı	6 7.02-7.98 (284, m, ArH), 6.14 (2H, br, ArH), 4.71 (2H, d, J = 13.2 Hz, ArGH2), 81 34.0-3.77 (6H, m, ArGH2), 3.55 (6H, s, ArGH3)		
15	51 OMe	I I	3, 5-CF3-C6H3	3, 5-СF3-С6Н39, 5-СF3-С6Н3 Н		6 7.05-6.22 (24H, m, Arth) 6:00 (2H, d, J = 8.4 Hz, Arth), 5:11 (2H, br, Arch)2, 4:51-8r 4.86 (4H, m, Arch2), 3:73 (2H, d, J = 13.2 Hz, ArcH2), 3:52 (6H, s, ArOCH3).		
52	52 OMe OMe H	OMe	I	3, 5-CF3-C6H3	I	8 3.76 (24, s, AH), 8.10 (24, s, AH), 6.86-7.93 (44), m, AH), 6.25 (24, d, u = 84 Pz, AH), 4.55 (24, d, u = 13.5 Fz, AHOR2), 4.81 (24, d, u = 13.5 Fz, AHOR2), 4.31 (24, d, u = 13.5 Fz, AHOR2), 4.31 (24, d, u = 13.5 Fz, AHOR1), 4.31 (24, d, u = 4.85 Fz, AHOR4), 5.86 (124, a, anoth4), 3.56 (124, d, u = 13.5 Fz, AHOR4).		
53	53 OMe H	<b>=</b>	ОМе	3, 5-СF3-С8Н3 Н		6 822 (2H, 8, ArH), 6.88-7.95 (16H, m, ArH), 5.95 (4E, d, J = 6.4F, ArH), 4.66 (2H, d, J = 12.9 Hz, ArOH2), 4.32-4.42 (4H, m, ArOH2), 4.11 (6H, 8, ArOCH3), 3.94 (6H, 8, ArOCH3), 3.57 (2H, d, J = 13.5 Hz, ArOH2).		
36	O Me	r	I	3, 5-СF3-С6Н3 Н		6 848 (2H, a, AH), 7.03-7.95 (18H, m, AH), 600 (2H, d, u = 84 h, AH), 469 (2H, d, u = 141 Hz, APC), 4.50 (2H, d, u = 132 B Hz, APC), 4.45 (2H, d, u = 13.8 Hz, APC), 334 (6H, a, APC)H, 3.83 (2H, d, u = 13.8 Hz, 1.23 Hz, APC)H,		

[0152] [表4]

A Charles De	100				を (佐半田)	444
겉	KZI	X.	K4	A 物性體('HNMH, 300MHz, CDClg)	WIT (MALE)	i.
55 OMe H	I	3, 4, 5-F3-C6H2 H		6 7.92 (2H, d, J = 8.4 Hz, ArH), 7.09-7.65 (161, m, ArH), 6.35 (2H, d, J = 8.4 Hz, ArH), Br 4.62 (2H, d, J = 138 Hz, ArCH2), 4.45-4.52 (4H, m, ArCH2), 3.99 (8H, 3, ArCCH3), 3.88 (2H, d, J = 13.5 Hz, ArCH2)		
S6 OMe OMe	ОМе	3, 5-СР3-С6НЗ Н	_	1 6 67-8 000 (1544 a.) - (4 [022 - 0865] 6. 14. Anh, 485 (204 d.) - 14.1 H- ANORD, 445 (204 d.) - 14.2 H- ANORD, 445 (204 d.) - 12.5 H- ANORD, 33 (164 d.) - 12.5 H- 5. ANORD, 33 (164 d.) - 13.8 H- ANORD, 38 (164 d.) - 13.8 H- ANORD, 38 (164 d.) - 13.8 H- ANORD, 39 (164 d.)	α]D22 = -89.65* (c 0.22, CHCB)	
S7 Me Me	I	3, 4, 5-F3-C6H2 H	_	67 726 [724 d. j. = 64 Hz. Arth; 720-757 (124 m. Arth; 7.11 [24, d. j. = 64 Hz. Arth; 622 [24, d. j. = 67 Hz. Arth; 4.55 [24, d. j. = 138 Hz. Arth; 4.55 [24, d. j. = 138 Hz. Arth; 4.55 [24, d. j. = 141 Hz. Arth; 4.56 [24] Arth; 4.13 [24, d. j. = 141 Hz. Arth; 4.5 [26] [24, d. j. = 12.9 Hz. Arth; 4.5 Arth; 4.5 [24, d. j. = 12.9 Hz. Arth; 4.5 Art		

[0153] [表5]

	極	
	物性(旋光度) 備考	
	R4 R5 R6 X 物性値(HNMR、300MRs, CDCIs)	9.7.414H.2.6.H.).7.20(2H.2.JB.7.H.2.A.H.).8.35- (6.914H.2.A.H.3.7.00(2H.2.JB.7.H.2.A.H.). d.Js. H.Y.A.CH2).A.GER, d.Js. 32.4.A.CH2). 3.88(2H.d.Js. 32.H.A.CH2).3.4.5(2H.3.O.H.3).3.4 (2H.d.Js. 3.H.A.CH2).2.46(6H.A.A.(CH3).3.4 [2.04(6H.3.A.CH3).
	×	25
	86	OMe Br
	85	
	4	1
7	} <u></u>	3,4,5-F3-С6Н2 Н Н
	R21	₩ W
単40二	R2	I
₩.Z.Z.	2	32 Me
表 2 光学語性 4 線 7 ンモニウム権(1)	化合物No R1	32

[0154] [表6] 表3

	R
Page .	180
8	T
-	CT.

化合物Vo	R1	R2	R21	R3	Y2	物性值("HNMR, 300MHz, CDOIs)
22	Me	H	Мо	3,4,5-F3-C6H2	8r	8 715(2Hg,J=68Hg,A+1),712(2Hg, J=66Hg,A+0,7.00(2Hg,A+1),400(4Hg,J= 2 4Hg,A-CH2),237(6Hg,A-CH3),1,97(6Hg JACH3)
44	OWe	OMe	CMe	3.4.5-F3-C6H2	Br	8 635-7.15(4H,m,A;H)3 90-400(4H,m, A;CH2O-),3:95(8H,s,A;OCH3), 3:37(6Hs,A;OCH3),3:79(6Hs,A;OCH3)
47B	OMe	F	C6H5	08H5	Br.	8 7,39-7.69 (22H, m, ArH), 434 (4H, d, c = 21 Hz, ArOH2), 3.57 (6H, s, ArOOHS).
488	01/16	н	4-CF3-O5H4	4-ÇR3-O5H4	Br	8 7.50-7.78 (16H, m, AH), 7.34 (2H, s, AH), 427 (4H, s, A-CH2), 338 (6H, s, A-GCH3)
49B	01/46	H	4-F-C6-H4	4-F-06H4	Br	5.760-7.78 (16H, m, Arth), 734 (2H, e, Arth), 427 (4H, s, ArCH2), 338 (6H, s, ArCCH3)
603	01/16	1-1	3-CF3-C8-H4	3-CF3-C5H4	Bř	87,55-7,99 (16H, m, Arth), 135 (2H, s, Arth, 425 (4H, s, Arch2), 337 (6H, s, Arc) CH3)
518	OVe	н	3,5-CF3-08H9	3+CF3+C8H4	Br	3750-315 (12H, n, AH), 739 (2H, s, AH), 417 (4H s, A-CH2), 341 (6H s, A-OCH3)
52B	ONto	ОМь	н	3, 15 OF 3 O 5 H3	8/	8781-792 (8H, m, AHB, 5,65 (2H) s. AHD, 531-632 (4H, m, AKCH2), 383 (6H, s. AKCCH3), 379 (6H, s. AKCCH3)
638	OMe .	H	OMe	3, 6-0F3-05H8	Bin.	5 8 02 (4F, s. Art), 7 94 (2H, s. Art); 5 87 (2H, s. Art), 4 04 (4H, s. Arch2), 3 95 (6H, s. ArboH2), 3 85 (6H, s. Arb CH3);
548	ONte	E	н	3, 5-CF3-C5-6	Br.	8 601-(4F, s. A+0), 7 91 (2H, s. A+1); 7 32 (2H, s. J=84 Hz, A+0), 7 03 (2H, d. J=84 Hz, A+1), 4 02 (4H, d. J=30 Hz, A+0H2), 3 90 (6H, s. A+0 CH2)
558	GMe	н	н	3, 4, 5-63-05-12	Sr	872842H, s., J=84Hz, AHD, 10342H, d. J=84Hz, AHD, 7,16-9,17 (4H, m, AHD, 4,05 (4H, s., ArCH2), 3,77 (6H, s, ArCH3)
568	ONte	QMe	OM6	3, 5-CF3-O3H3	8P	8 698-7,16 (4H, m, ArH) 890-400 (4H, m, ArCH2O-), 896 (6H, s, ArOMs), 867 (6H, s, ArOMs), 873 (6H, s, ArOMs)
57B	Me	Asia	н	3, 4, 5-F3-C6H2	Br	83,15 (28, 8, J=66 Hz, Art),7:2 (2H d, J=66 Hz, Art), 7,09 (2H, s, Art), 408 (4H, c, J=2,4 Hz, ArcHz), 2,37 (6H, s, ArcHs), 1,97 (6H, s, ArcHs).

[0155] [表7]

表4

WO 2006/093269 40 PCT/JP2006/304091

_	_	_	_
RZ	V.	J	-
R	J,	L	
15,	po	-	jun .
RZ*	J.	÷	2
	R		

化合物N	b.R1	R2	R21	R3	物性值("HNMR、300MHz, CDClg)
23	Me	н	Me	3.4.5-F3-06-12	8 7.31 (2Hs.Art).724/2Hd.J=66Hs.Art).721(2Hd. J=66HsArt).414(2Hd.J=138Hs.ArCH2).346(2Hd. J=138 Hs.ArCH2).243(8Hs.ArCH3).249(8Hs.ArCH3).
47A	OMe	н	061-5	C8H5	8738-789 (22H m ArH), 395 (4H d. J = 12.6 Hz. ArCH2), 341 (4H d. J = 12.6 Hz. ArCH2), 329 (5H a. ArCHC), 341 (4H d. J = 12.6 Hz. ArCH2), 329 (5H a.
4BA	OMe	Н	н	3.5+OF3-OSH3	8798 (4H, a, Art), 788 (2H, a, Art), 738 (2H, d, J = 84 Hz, Art), 708 (2H, d, J = 84 Hz, Art), 391 (6H, a, ArOCH3), 372 (2H, d, J = 126 Hz, ArOH2), 334 (2H, d, J = 129 Hz, ArOH2)
55A	OMe	OMe	eMô	3.5-CF3-C5H3	\$ 832 (2H, s. ArH), 776 (2H, s. ArH), 7,63 (2H, s. ArH), 339 (6H, s. ArOCH3), 337 (6H, s. ArOCH3), 387 (6H, s. ArOCH3), 345-378 (4H, m, ArCH2), mp. = 258-260° (decomp.)
87A	Me	H	Me	3.4,5+CF3+O5H0	37 CO-722 (SH; m; ArH), 372 (2H, d; J = 126 Hz; ArCH2), 310 (2H, d; J = 126 Hz; ArCH2), 237 (SH; s; ArCH3), 203 (SH; s; ArCH3).

## [0156] 参考例1

光学活性4級アンモニウム塩化合物(29)を用いたαーアミノ酸の不吝合成

○℃にて、トルエン(2ml)溶媒中、tertーブチル(ベンズヒドリリデンアミノ)酢酸(74 mg)、光学活性4級アンモニウム塩化合物(R, R)ー(29)(2.0mg)およびベンジルブロミド(36ul)を加えた。この溶液に、痩拌しながら50%KOH水溶液0.5mlを滴下した。反応溶液を0℃にて、8時間撹拌した後、水、エーテルを加え抽出した。反応生成物は、カラムクロマトグラフィー(ヘキサン:エーテル=15:1)により精製を行い目的のtertーブチル2ー(ベンズヒドリリデンアミノ)ー3ーフェニルプロピオン酸を得た。(収率95%)

更に、HPLC分析(ダイセルCHIRALCEL OD、ヘキサン:イソプロビルアルコール=100:1)により光学純度を決定した(不斉収率97%ee)。

# [0157] 参考例2

光学活性4級アンモニウム塩化合物(45)を用いたαーアミノ酸の不斉合成 式(45)の触媒を用いて上記参考例1と同様の反応を試みたところ、収率96%、不 斉収率94%eeで対応するアルキル化体を得ることが出来た。

# [0158] 参考例3

光学活性4級アンモニウム塩化合物(46)を用いた α ーアミノ酸の不斉合成 化合物(46)の触媒を用いて上記参考例1と同様の反応を試みたところ、収率100 %、不斉収率98%eeで対応するアルキル化体を得ることが出来た。

[0159] 参考例4 2、3、2、3、一テトラメチルー6、6、一ジニトロピフェニル(34)の製造

[0160] [化40]

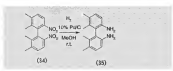
[0161] 2-ヨードー3, 4ージメチルー1ーニトロベンゼン(5.5g, 20mmol)と、鋼粉末(10g, 155mmol)をDMF(20mL)溶媒中、150℃で、48時間加熱した。反応終了後、濾過により銅粉を除去した後、酢酸エチルを用いて抽出し、乾燥・濃縮を経た後、カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)にて精製を行い、2, 3, 2', 3'ーテトラメチルー6, 6'ージニトロピフェニル(34)を得た。(2.9g, 0.96mmol, 収率96%)

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>)、δ 7. 91 (2H, d, J=8. 4Hz, ArCH), 7. 34 ( 2H, d, J=8. 4Hz, ArCH), 2. 40 (6H, s, ArCH<sub>3</sub>), 1. 84 (6H, s, ArCH<sub>3</sub>)

[0162] 参考例5

5, 6, 5', 6'ーテトラメチルビフェニルー2, 2'ージアミン(35)の製造

[0163] [化41]

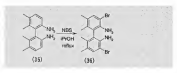


[0164] 化合物(34)(3. 0g, 10mmol)と10%Pd/C(500mg, 5mol%)をメタノール(50 mL)溶媒中、木実雰囲気下12時間撹拌を行った。反応終了後、濾過により固形物を除去した後、カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:5)にて精製を行い、5, 6, 5′, 6′ーテトラメチルゼフェニルー2、2′ージアミン(35)を得た。(2. 4g, 1

Ommol. 収率100%)

 $^{1}$ H NMR(300MHz, CDCl  $_{j}$  ,  $\delta$  6. 97(2H, d, J=8. 1Hz, ArH), 6. 58(2H , d, J=8. 4Hz, ArH), 3. 25(4H, br, NH  $_{j}$  ), 2. 21(6H, s, ArCH  $_{j}$  ), 1. 86(6 H, s, ArCH )

- [0165] 参考例6 3,3'ージプロモー5,6,5',6'ーテトラメチルビフェニルー2,2'ージアミン(36) の製造
- [0166] [化42]



[0167] 化合物(35)(2.75g, 11.5mmol)をイソプロビルアルコール(20mL)に溶解させた後、NBS(4.45g, 25mmol)を60℃にて加えた。反応混合物を還流下1時間撹拌させたのち氷水に注ぎ反応を終了させた。得られた懸濁液を酢酸エチルにて抽出し、乾燥・濃縮を経た後、カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)にて精製を行い、3,3'ージプロモー5,6,5',6'ーテトラメチルビフェニルー2,2'ージアミン(36)を得た。(2.98g,7.48mmol,収率65%)

 $^{1}H$  NMR(300MHz, CDCl  $_{3}$  ),  $\delta$  7. 27(2H, s, ArH), 3. 71(4H, br, NH  $_{2}$  ), 2. 21(6H, s, ArCH  $_{3}$  ), 1. 80(6H, s, ArCH  $_{3}$ 

[0168] 参考例7

3, 4, 5, 3''', 4''', 5'''ーヘキサフルオロー4', 5', 4'', 5''ーテトラメチルー(1, 1';3', 3'';1'', 1''')クアテルフェニルー2', 2''ージアミン(37)

[0169] [化43]

WO 2006/093269 43 PCT/JP2006/304091

[0170] 化合物(36) (1. 5g, 3. 77mmol)、3, 4, 5-トリフルオロフェニルホウ酸(1. 5g, 9. 0mmol)、Pd(OAc)<sub>2</sub> (42mg, 5mol%)、PPh<sub>3</sub> (99mg, 10mol%)、Ba(OII)<sub>2</sub>・8H<sub>2</sub>O(3. 78g, 12. 0mmol)をDME-H<sub>2</sub>O(10mL, 9:1v/v)溶媒中、アルゴン雰囲気下、100℃にて12時間撹拌を行った。反応終了後、得られてくる反応混合物を飽和NH CI溶液に注いだ後、セライト濾過にて触媒を除去した。更に、この溶液を酢酸エチルにて抽出し、乾燥・濃縮を経た後、カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)にて精製を行い、化合物(37)を得た。(1. 63g, 3. 21mmol, 収率85%)

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>), δ7. 15(2H, d, J=6. 6Hz, ArH), 7. 12(2 H, d, J=6. 6Hz, ArH), 6. 92(2H, s, ArH), 3. 46(4H, br, NH<sub>2</sub>), 2. 26(6 H, s, ArCH<sub>3</sub>), 1. 92(6H, s, ArCH<sub>3</sub>)

[0171] 参考例8

2', 2''ージョードー3, 4, 5, 3''', 4''', 5'''ーへキサフルオロー4', 5', 4'' , 5''ーテトラメチルー(1, 1';3', 3'';1'', 1''')クアテルフェニル(38)の製造 [0172] [化44] WO 2006/093269 44 PCT/JP2006/304091

[0173] 化合物(37)(760mg, 1. 52mmol)を6M HCI(20mL)に溶かし0℃に冷却した。この溶液にNaNO2(315mg, 4. 56mmol)の水溶液を5分かけゆっくり滴下した。さらに同温度にてKI(1. 51g, 9. 12mmol)の水溶液を滴下し、滴下終了後反応温度を80℃まで昇温した。反応混合物を同温度にて更に2時間撹拌した後、氷水で冷やし亜硫酸ナトリウムを添加することにより反応を終了させた。得られた混合物をジェチルエーテルで抽出し、乾燥・濃縮を経た後、カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:10)にて精製を行い、化合物(38)を得た。(1. 03g, 1. 43mmol, 以率94%)

<sup>1</sup>H NMR(300MHz, CDCl<sub>3</sub>)、δ 7. 09(2H, s, ArH), 6. 99(2H, d, J=7. 2 Hz, ArH), 6. 97(2H, d, J=6. 6Hz, ArH), 2. 33(6H, s, ArCH<sub>3</sub>), 1. 99(6 H, s, ArCH<sub>3</sub>)

[0174] 参考例9

3, 4, 5, 3''', 4''', 5'''ーヘキサフルオロー4', 5', 4'', 5''ーテトラメチルー(1, 1';3', 3'';1'', 1''')クアテルフェニルー2', 2''ージカルボン酸ジメチル(20)の製造

[0175] [化45]

[0176] 化合物(38)(361mg, 0. 5mmol)、Pd(OAc)<sub>2</sub>(5, 6mg, 5mol%)、1, 3ービス(ジフェニルホスフィノ)プロペン(10. 3 mg, 5mol%)、Nーエチルジイソプロピルアミン(0. 52mL, 3mmol)、MeOH(3mL)をトルエン(3mL)溶媒中、一酸化炭素圧10atm下にて80℃、48時間撹拌を行った。反応終了後、濾過にて触媒を除去した後、カラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:20)にて精製を行い、化合物(20)を得た(198mg, 0. 34mmol, 収率68%)。

 $^1\text{H}$  NMR(300MHz, CDCl $_3$ ,  $\delta$  7. 14(2H, s, ArH), 6. 99(2H, d, J=6. 6 Hz, ArH), 6. 94(2H, d, J=6. 3Hz, ArH), 3. 27(6H, s, ArH), 2. 40(6H, s, ArCH $_3$ ), 1. 97(6H, s, ArCH $_3$ )

WO 2006/093269 46 PCT/JP2006/304091

# 請求の範囲

[1] 式(1):

[4]

(式中、

R'は、ハロゲン原子、世換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C 8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有してい てもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置 換基を有していてもよいC3~C8~アロアリール基、置換基を有していてもよい直鎖 、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、

R<sup>2</sup>およびR<sup>22</sup>は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、

R<sup>1</sup>とR<sup>21</sup>またはR<sup>2</sup>とR<sup>21</sup>のいずれかの組み合わせが、結合して置換基を有していて もよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンモノオキキ シ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキン基を形成してもよく

R<sup>3</sup>およびR<sup>4</sup>は、それぞれ独立して水素原子、置換基を有していてもよいC6~C14 アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基または置換基を有 していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、ここで、R<sup>3</sup>およびR<sup>4</sup>が、同時に水素原 子になることはなく。

R<sup>5</sup>は、水素原子、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1 ~C8アルコキシ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、または置換 基を有していてもよいC2~C8アルキニル基を示し、

R<sup>®</sup>は、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C 8アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコ キシ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、または置換基を有してい でもよいC2~C8アルキニル基を示し、また、R<sup>®</sup>とR<sup>®</sup>は結合して置換基を有していて もよい芳香環を形成してもよく、

A環とB環は、同時に同じ置換基を有することはなく、

\*および\*\*は、軸不斉を有する光学活性であることを示し、

X<sup>-</sup>は、アニオンを示す)

で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物。

- [2] R<sup>2</sup>が、水素原子で、R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直 鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~8アル ケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していても よいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1 ~C8アルコキン基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基である 請求項1評載の化合物。
- [3]  $R^1$ 、 $R^2$ および $R^{21}$ が、それぞれ独立に、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしく は環状の $C1 \sim C8$ アルコキシ基である請求項1記載の化合物。
- [4] R<sup>1</sup>が、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基で、R<sup>2</sup>とR<sup>21</sup>が、結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を形成する請求項1記載の化合物。
- [5] R¹およびR²¹が、それぞれ独立に、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基で、R²が、水素原子である請求項1記載の化合物。
- [6] R<sup>3</sup>が、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてもよい直鎖、分岐もしくは環状の

C1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で置換されてもよいC6~C14ア リール基、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてもよい直鎖、分岐もしくは環状 のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で置換されるよいC3~C8~ テロアリール基、または(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてもよい直鎖、分岐 もしくは環状のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で置換されてもよい いC7~C16アラルキル基を示し、R<sup>4</sup>が、水素原子である請求項1~4のいずれかに 記載の化合物。

- [7] R³が、水素原子を示し、R³が、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてもよい直 鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル、またはC6~C14アリール)で置換されて もよいC6~C14アリール基、(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてもよい直鎖 、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基)で置換され もよいC3~C8~テロアリール基、または(ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されて もよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、またはC6~C14アリール基) で置換されてもよいC7~C16アラルキル基である請求項1~4のいずれかに記載の 化合物。
- [8] X<sup>\*</sup>が、ハロゲン原子のアニオン、OH<sup>\*</sup>、BF<sub>4</sub><sup>\*</sup>、PF<sub>6</sub><sup>\*</sup>、HSO<sup>\*</sup>、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~6ジアルキル硫酸アニオン、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~6アルキルスルホン酸アニオン、置換基を有していてもよいC6~14アリールスルホン酸アニオン、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキルスルホン酸アニオンである請求項1~7のいずれかに記載の化合物。
- [9] 式(2):

[化2]

(式中、

R<sup>1</sup>は、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C 8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有してい てもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置 換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、置換基を有していてもよい直鎖 、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、

R<sup>21</sup>は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していて もよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2 ~8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有し ていてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは深 状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル 基を示し。

R<sup>1</sup>とR<sup>21</sup>が、結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンモノオキキシ基、または置換基を有していてもよいC1 ~6アルキレンジオキシ基を形成してもよく。

R<sup>3</sup>は、水素原子、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8ヘテロアリール基または置換基を有していてもよいC7~C16 アラルキル基を示し、

Y2は、脱離基を示す)

で表される軸不斉を有する光学活性なビスペンジル化合物またはラセミのビスペンジ ル化合物。

[10] 式(3):

[化3]





(2)

(式中、R<sup>1</sup>は、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC 1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有 していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール 基、置換基を有していてもよいC3~C8ヘテロアリール基、置換基を有していてもよ い直鎖、分岐もしくは原状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよ いて7~C16アラルキル基を示し、

R<sup>2</sup>およびR<sup>21</sup>は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し。

R<sup>1</sup>とR<sup>21</sup>またはR<sup>2</sup>とR<sup>21</sup>のいずれかの組み合わせが、結合して置換基を有していて もよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンモノオキキ シ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を形成してもよく

R<sup>3</sup>は、水素原子、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8ヘテロアリール基または置換基を有していてもよいC7~C16 アラルキル基を示す)

で表される光学活性なアゼピン誘導体またはラセミのアゼピン誘導体。

11] 式(4):

[484]

WO 2006/093269 51 PCT/JP2006/304091

(式中、

Raは、置換基を有していてもよいC6~C14ブリール基、置換基を有していてもよい C3~C8~テロアリール基または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基 を示し、

Rbは、ハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~8アルケニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、Rb同士が結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基、または置換基を有していてもよい芳香療を形成してもよく、

mは0または1~3の整数を示し、mが2以上である場合、互いに異なる置換基であってもよい)

で表されるビフェニル誘導体にアンモニアを反応させることを特徴とする下記式(5): [化5]



(式中、Ra、Rb、mは、前記と同じ意味を示す) で表されるアゼピン誘導体の製造方法。

[12] 式(6):

WO 2006/093269 52 PCT/JP2006/304091

[化6]

(式中、

Rcは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C 8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、

RdおよびReはそれぞれ独立してハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい定金。 分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいに3~C8アルコキン基、置換基を有していてもよいC3~C8アアリール基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、Rdは、Rd同士で結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を形成してもよく、nは0または1~2の整数を示し、nが2である場合、互いに異なる置換基であってもよく、

Y2は脱離基を示す)

で表される光学活性なビスベンジル誘導体と、下記式(7):

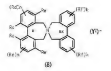
[{E7]

WO 2006/093269 53 PCT/JP2006/304091

(式中、

Rfはハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8 アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキ シ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよい C2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を 有していてもよいC3~C8~テロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、kは0または1~4の整数を示し、kが2以上の場合、互いに 異なる置換基であってもよく、Rf同士が結合して置換基を有していてもよい芳香環を 形成してもよい)

で表されるラセミのアゼピン誘導体とを、反応させることを特徴とする、下記式(8): 「イヒs「



(式中、Rc、Rd、Re、Rf、n、kは、前配と同じ意味を示し、 \*および\*\*は、軸不斉を有する光学活性であることを示す) で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法。

[化9]

式(6):

[13]

WO 2006/093269 54 PCT/JP2006/304091

(式中、

Rcは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C 8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有してい でもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置 換基を有していてもよいC8~C8へテロアリール基、置換基を有していてもよい直鎖 、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、

RdおよびReはそれぞれ独立してハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルロキシ基、置換基を有していてもよいC3~C8~アロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、Rdは、Rd同士で結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレンモノオキキシ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレンジオキシ基を形成してもよく、nitoまたは1~2の整数を示し、nが2である場合、互いに異なる置換基であってもよく、Y²は脱離基を示す)

で表されるラセミのビスベンジル誘導体と、式(7):

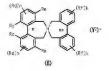
### [42:10]



WO 2006/093269 55 PCT/JP2006/304091

(Rfはハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8 アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキ シ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよい C2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を 有していてもよいC3~C8~テロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、kは0または1~4の整数を示し、kが2以上の場合、互いに 異なる置換基であってもよく、Rf同士が結合して置換基を有していてもよい芳香環を 形成してもよい)

で表される光学活性なアゼビン誘導体を反応させることを特徴とする下記式(8): [化11]



(式中、Rc、Rd、Re、Rf、n、kは、前配と同じ意味を示し、 \*および\*\*は、軸不斉を有する光学活性であることを示す) で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法。

# [{k12]

[14]

下記式(9):

(式中、Rcは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC 1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有 していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール 基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、置換基を有していてもよ WO 2006/093269 56 PCT/JP2006/304091

い直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、

RdおよびReはそれぞれ独立してハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよいC3~C8アルコキシ基、置換基を有していてもよいC3~C8へテロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、Rdは、Rd同士で結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよいC1~6アルキレン・モノオキキシ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレン・デノオキシ基を形成してもよく、

nは0または1~2の整数を示し、nが2である場合、互いに異なる置換基であっても よい)

で表される光学活性なアゼピン誘導体と、下記式(10):

## [(E13]



...,

(Rfは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8 アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキ シ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよい C2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を 有していてもよいC3~C8~テロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、

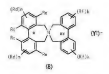
kは0または1~4の整数を示し、kが2以上の場合、互いに異なる置換基であっても よく、

Y2は脱離基を示す)

WO 2006/093269 57 PCT/JP2006/304091

で表されるラセミのビスベンジル誘導体とを、反応させることを特徴とする、下記式(8):

## [化14]



(式中、Rc、Rd、Re、Rf、n、kは、前記と同じ意味を示し、 \*および\*\*は、軸不斉を有する光学活性であることを示す) で要される光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法。

# [15] 式(9):

# [化15]



(式中、Rcは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC 1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有 していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール 基、置換基を有していてもよいC3~C8ヘテロアリール基、置換基を有していてもよ い直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、または置換基を有していてもよ いて7~C16アラルキル基を示し。

RdおよびReはそれぞれ独立してハロゲン原子、ニトロ基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよいC2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキシ基、置換基を有していてもよいC3~C8~テロアリール基、また

WO 2006/093269 58 PCT/JP2006/304091

は置換基を有していてもよいC7~C16アラルキル基を示し、また、Rdは、Rd同士で 結合して置換基を有していてもよいC1~6アルキレン基、置換基を有していてもよい C1~6アルキレンモノオキキシ基、または置換基を有していてもよいC1~6アルキレ ンジオキシ基を形成してもよく、

nは0または1~2の整数を示し、nが2である場合、互いに異なる置換基であっても よい)

で表されるラセミのアゼピン誘導体と、式(10):

## [化16]



(Rfは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8 アルキル基、置換基を有していてもよい直鎖、分岐もしくは環状のC1~C8アルコキ シ基、置換基を有していてもよいC2~C8アルケニル基、置換基を有していてもよい C2~C8アルキニル基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、置換基を 有していてもよいC3~C8~テロアリール基、または置換基を有していてもよいC7~ C16アラルキル基を示し、

kは0または1~4の整数を示し、kが2以上の場合、互いに異なる置換基であってもよく、

Y<sup>2</sup>は脱離基を示す)

で表される光学活性なビスベンジル誘導体とを反応させることを特徴とする下記式(8):

[{k17]

WO 2006/093269 59 PCT/JP2006/304091

(式中、Rc、Rd、Rc、Rf、n、kは、前記と同じ意味を示し、 \*および\*\*は、軸不斉を有する光学活性であることを示す) で表される光学活性4級アンモニウム塩化合物の製造方法。

International application No. PCT/JP2006/304091

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D487/10(2006.01), C07D223/18(2006.01), C07C25/18(2006.01), C07C43/225 (2006.01), C07B53/00(2006.01) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07B53/00, C07C25/18, C07C43/225, C07D223/18, C07D487/10 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched 1922-1996 Jitsuvo Shinan Toroku Koho 1996-2006 Jitsuvo Shinan Koho Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2006 Toroku Jitsuyo Shinan Koho Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) Caplus (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN), EMBASE (STN), BIOSIS (STN), WPIDS (STN) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category\* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. JP 2005-225809 A (Nippon Soda Co., Ltd.), P.X 25 August, 2005 (25.08.05), P,A 1-8,12-15 Par. No. [0082] (Family: none) P.X JP 2005-225810 A (Nippon Soda Co., Ltd.), 9 25 August, 2005 (25.08.05), Par. Nos. [0048] to [0050]; the compound represented by the formula (4) (Family: none) P.A OOI, T. et al., Importance of Chiral Phase-1-8,12-15 Transfer Catalysts with Dual Functions in Obtaining High Enantioselectivity in the Michael Reaction of Malonates and Chalcone Derivatives, Organic Letters, 2005, Vol.7, No.15, pages 3195 to 3197 X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand
the principle or theory underlying the invention "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive data

"O' document referring to an oral disclosure. use, substitute or other means "P' document published prior to the international filing date but later than the priority did claimed."

Date of the actual completion of the international search 25 May, 2006 (25.05.06)

Date of mailing of the international search 06 June, 2006 (06.06.06)

Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office

Fassimile No. Telephone No.

step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is

"U" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

International application No. PCT/JP2006/304091

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

'ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	OOI, T. et al., Design of New Chiral Phase-Transfer Catalysts with Dual Functions for Highly Enantioselective Epoxidation of $\alpha$ , $\beta$ -Unsaturated Ketones, J.Am. Chem. Soc., 2004, Vol.126, pages 6844 to 6845	9,10 1-8,12-15
А	OOI, T. et al., Evaluation of the Relationship between the Catalyst Structure and Regio- as well as Stereoselectivity in the Chiral Ammonium Bifluoride-Catalyzed Asymmetric Addition of Silyl Nitronates to $\alpha,\ \beta$ -Unsaturated Aldehydes, Chemistry Letters, 2004, Vol.33, No.7, page 824 to 825	1-8,12-15
Х	JP 2002-326992 A (Nagase & Co., Ltd.), 15 November, 2002 (15.11.02), Compounds (I), (III) (Family: none)	1-8,10,12-15
х	OOI, T. et al., Conformationally Flexible, Chiral Quaternary Ammonium Bromides for Asymmetric Phase-Transfer Catalysis, Angew.Chem.Int.Ed., 2002, Vol.41, No.9, pages 1551 to 1554	1-8,12-15
P,A	WO 2005/007622 A2 (Tosoh Corp.), 27 January, 2005 (27.01.05), The formula (16) in Par. No. [0017]; the formula (17), in Par. No. [0010] & JP 2005-41791 A & JP 2005-41792 A	1-8,12-15
х	JP 2004-238362 A (Tosoh Corp.), 26 August, 2004 (26.08.04), Claims 10, 15; Par. Nos. [0006] to [0009], [0020](14), Par. Nos. [0131] to [0132] (Family: none)	1-15
х	COLLETTI, S. L. et al., Asymmetric Synthesis and Metalation of a Binaphthylcyclopentadiene, a C <sub>2</sub> -Symmetric Chiral Cyclopentadiene, Organometallics, 1991, Vol.10, pages 3438 to 3448	9
P, X	WO 2005/077908 Al (Takasago International Corp.), 25 August, 2005 (25.08.05), Par. Nos. [0048], [0049] to [0052]; examples (Family: none)	9
P, X	WO 2005/073196 Al (Nagase & Co., Ltd.), 11 August, 2005 (11.08.05), Claim 9; formula (II); compound (Family: none)	9

International application No. PCT/JP2006/304091

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
JP 2005-263664 A (Nagase & Co., Ltd.), 29 September, 2005 (29.09.05), Claim 2; examples; particularly, compounds (8), (9) (Family: none)	9,10
JP 2005-15402 A (Nagase & Co., Ltd.), 20 January, 2005 (20.01.05), Compounds I, III (Family: none)	9,10
WO 2004/076459 A1 (Nagase & Co., Ltd.), 10 September, 2004 (10.09.04), Claim 7; referential examples; particularly, compounds (8), (9) (Family: none)	9,10
JP 2004-352708 A (Nagase & Co., Ltd.), 16 December, 2004 (16.12.04), Par. Nos. [0104] to [0110]; compound (V'); referential examples; particularly, compounds (8), (9) (Family: none)	9,10
JP 2004-131447 A (Nagase & Co., Ltd.), 30 April, 2004 (30.04.04), Claims 3, 4; Par. Nos. [0115] to [0120]; compounds 1, 2 (Family: none)	9,10
JP 2003-327566 A (Nagase & Co., Ltd.), 19 November, 2003 (19.11.03), Compounds (18), (19) (Family: none)	9,10
JP 2003-81976 A (Nagase & Co., Ltd.), 19 March, 2003 (19.03.03), Claims 10, 20 (Family: none)	9,10
JP 2002-173492 A (Nagase & Co., Ltd.), 21 June, 2002 (21.06.02), Claims 15, 18 (Family: none)	9,10
JP 2001-48866 A (Nagase & Co., Ltd.), 20 February, 2001 (20.02.01), Claims 5, 7 & WO 2001/081349 A1 & EP 1277755 A1 & US 6340753 B1	9,10
2 0	TP 2001-48866 A (Nagase & Co., Ltd.), 10 February, 2001 (20.02.01), Plaims 5, 7 WO 2001/081349 Al & EP 1277755 Al

International application No. PCT/JP2006/304091

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Х	JP 8-40954 A (Hoechst AG.), 13 February, 1996 (13.02.96), Full text & EP 675095 A1 & US 5502261 A	9
х	IKUNNAKA, M. et al., A Scalable Synthesis of (R)-3, 5-Dihydro-4H-dinaphth [2,1-c:1'2'-e]azepine, Organic Process Research & Development, 2003, Vol.7, pages 644 to 648	9,10
х	OOI, T. et al., Molecular Design of a C <sub>2</sub> -Symmetric Chiral Phase-Transfer Catalyst for Practical Asymmetric Synthesis of $\alpha$ -Amino Acids, J.Am.Chem.Soc., 1999, Vol.121, pages 6519 to 6520	9,10
А	WO 1993/020695 A1 (SPHINX PHARACEUTICALS CORP.), 28 October, 1993 (28.10.93), Example 12 (Family: none)	10
х	JP 11-510802 A (The University of Sheffield), 21 September, 1999 (21.09.99), Compound (IV); page 11, step 2 & WO 1997/006147 Al & EP 843664 Al & US 6063920 A	9,10
A	JP 2004-359578 A (Nippon Soda Co., Ltd.), 24 December, 2004 (24.12.04), Full text (Family: none)	9

#### 国際調查報告

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl. C07D487/10 (2006.01), C07D223/18 (2006.01), C07C25/18 (2006.01), C07C43/225 (2006.01), CO7B53/00 (2006, 01)

## B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl. C07B 53/00, C07C 25/18, C07C 43/225, C07D 223/18, C07D 487/10

#### 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1922-1996年 1971-2006年 日本国公開実用新案公報 1996-2006年 日本国実用新室登録公報 日本国登録実用新案公報 1994-2006年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAplus (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN), EMBASE (STN), BIOSIS (STN), WPIDS (STN)

引用文献の カデゴリー*     引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示     関連する 請求の範囲の       P, X P, A     JP 2005-225809 A (日本曹達株式会社) 2005.08.25, 段落【008 2】 (ファミリーなし)     9 1-8,12-1	
P, X JP 2005-225809 A (日本曹達株式会社) 2005.08.25, 段落【0 0 8 9	> m - 7
	.5
P, X       JP 2005-225810 A (日本曹達株式会社) 2005.08.25, 段落【0 0 4 8】~【0 0 5 0】、式 (4) で表された化合物 (ファミリーなし)	

### ▽ C欄の続きにも文献が列挙されている。

応じたアントファミリーに関する別紙を参照。

出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論

上の文献との、当業者にとって自明である組合せに

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明

の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

の日の後に公表された文献

の理解のために引用するもの

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって
- |E| 国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「し」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す 「Y | 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 る文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に普及する文献
- よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献

L	国際調査を完了した日 25.05.2006	国際調査報告の発送日 06.06.2006		
	国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官 (権限のある職員)	4 C	3544
	日本国特許庁(ISA/JP) 郵便※号100-8915	山田 拓		••••••

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 様式PCT/ISA/210(第2ページ)(2005年4月)

	Falbithin british	hands likely 2 2 2	00,001001		
C (続き). 関連すると認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
Р, А	001, T. et al., Importance of Chiral Phase-Transfer Catalysts with Dual Functions in Obtaining High Enantioselectivity in the Wichael Reaction of Malonates and Chalcone Derivatives, Organic Letters, 2005, Vol.7, No.15, pages 3195-3197		1-8, 12-15		
X A	001, T. et al., Design of New Chiral Phase-Transfer Catalysts with Dual Functions for Highly Enantioselective Epoxidation of $\alpha,\beta$ -Unsaturated Ketones, J. Am. Chem. Soc., 2004, Vol.126, pages $6844\text{-}6845$		9, 10 1-8, 12-15		
A	001, T. et al., Evaluation of the Relationship between the Catalyst Structure and Regio—as well as Stereose lectivity in the Chiral Ammonium Bifluoride—Catalyzed Asymmetric Addition of Silyl Nitronates to $\alpha$ , $\beta$ -Unsaturated Aldehydes, Chemistry Letters, 2004, Vol.33, No.7, page 824-825		1-8, 12-15		
X	JP 2002-326992 A (長瀬産業株式会社) 2 化合物 (III) (ファミリーなし)	2002.11.15, 化合物(I)、	1-8, 10, 12-15		
X	00I, T. et al., Conformationally Flex Ammonium Bromides for Asymmetric Phas Angew. Chem. Int. Ed., 2002, Vol.41,	e-Transfer Catalysis,	1-8, 12-15		
Р, А	WO 2005/007622 A2 (東ソー株式会社) 20 (16)、[0010]の式(17) & JP 20 A		1-8, 12-15		
X	JP 2004-238362 A (東ソー株式会社) 200 水項15、段落【0006】~【0005 4)、段落【0131】~【0132】(1	9】、段落【0020】(1	115		
X	COLLETTI, S. L. et al., Asymmetric Syr a Binaphthylcyclopentadiene, a $C_2$ -Sym Cyclopentadiene, Organometallics, 1991	metric Chiral	9		
Р, Х	WO 2005/077908 A1 (高砂香料工業株式会8]、[0049]~[0052]、実施例		9		
Р, Х	₩0 2005/073196 A1 (長瀬産業株式会社) (II) で表される化合物 (ファミリー		9		

	Indibiting or dir.L.	principality 1 C 17 5 1 B 0	00,001001
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Р, Х	JP 2005-263664 A (長瀬産業株式会社) 2005.09.29, 請求項2、実施例、特に化合物(8)及び化合物(9) (ファミリーなし)		9, 10
Р, Х	JP 2005-15402 A (長瀬産業株式会社) 2005.01.20, 化合物 I 、化合物 I I I (ファミリーなし)		9, 10
X	WO 2004/076459 A1 (長瀬産業株式会社) 2 参考例、特に化合物(8)、化合物(9)	,	9, 10
X	JP 2004-352708 A (長瀬産業株式会社) 2004.12.16, 段落【0 1 0 4】~【0 1 1 0】、化合物 (V')、参考例、特に化合物 (8)、化合物 (9) (ファミリーなし)		9, 10
Х	JP 2004-131447 A (長瀬産業株式会社) 2 求項4、段落【0115】~【0120】、 アミリーなし)		9, 10
X	JP 2003-327566 A(長瀬産業株式会社)20 化合物(19) (ファミリーなし)	03.11.19, 化合物(1 8)、	9, 10
X	JP 2003-81976 A (長瀬産業株式会社) 20 、請求項20 (ファミリーなし)	03.03.19,請求項10	9, 10
X	JP 2002-173492 A (長瀬産業株式会社) 2 、請求項18 (ファミリーなし)	2002.06.21,請求項15	9, 10
X	JP 2001-48866 A (長瀬産業株式会社) 20、請求項7 & WO 2001/081349 A1 & EP 12		9, 10
Х	JP 8-40954 A(ヘキスト・アクチェンゲセ 全文 & EP 675095 A1 & US 5502261 A	ジルシャフト) 1996.02.13,	9
Х	IKUNAKA, M. et al., A Scalable Synthe (R)-3,5-Dihydro-4H-dinaphth[2,1-c:1' Process Research & Development, 2003,	2' -e]azepine, Organic	9, 10
X	001, T. et al., Molecular Design of a Phase-Transfer Catalyst for Practical $\alpha$ -Amino Acids, J. Am. Chem. Soc., 1999,	Asymmetric Synthesis of	9, 10
	1		1

	1 104-10-4 1	I-tord class in	
C (続き).	関連する		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	
A	WO 1993/020695 AI (SPHINX PHARACEUTICALS CORPORATION) 1993, 10.28, Example12 (ファミリーなし)		10
Х	JP 11-510802 A(ザ・ユニバーシティ・: 1999.09.21, 化合物(IV)、第11頁工 & EP 843664 A1 & US 6063920 A	9, 10	
Λ	JP 2004-359578 A(日本曹達株式会社)2004.12.24, 全文 (ファミリーなし)		9